

Process for removal of ammonia from waste gases.

Patent number: EP0440932
Publication date: 1991-08-14
Inventor: WUNDER RAINER DR (DE); NITZSCHMANN ROBERT E DR (DE); MEYER BERND DR (DE)
Applicant: BASF AG (DE)
Classification:
 - **International:** B01D53/58; C05C1/00; B01D53/54; C05C1/00; (IPC1-7): B01D53/34
 - **European:** B01D53/58; C05C1/00
Application number: EP19900124073 19901213
Priority number(s): DE19904000540 19900110

Also published as:

-  FI910106 (A)
-  EP0440932 (A3)
-  DE4000540 (A1)
-  EP0440932 (B1)
-  FI92979C (C)

[more >>](#)
Cited documents:

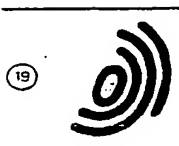
-  DE539642
-  DE342001

[Report a data error here](#)
Abstract of EP0440932

In a process for the removal of ammonia, and, if required, dust, from waste gases which arise in the production of fertilizers, the waste gases are treated in an absorption zone with a circulated ammonium nitrate solution. The ammonium nitrate solution has a temperature theta of 20 to 100 DEG C and, at the entry to the absorption zone, a pH of at least a value given by the following formula in which Y denotes the ammonia concentration of the gas to be treated in mg/m³(S.T.P.).

$$\text{pH} \geq \frac{105}{117,5 - \theta} + 0,16 \ln \frac{Y \text{ NH}_3}{100}$$

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



⑪ Veröffentlichungsnummer: **0 440 932 A2**

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑬ Anmeldenummer: 90124073.9

⑮ Int. Cl. 5: **B01D 53/34**

⑭ Anmeldetag: 13.12.90

⑯ Priorität: 10.01.90 DE 4000540

⑰ Anmelder: **BASF Aktiengesellschaft**
Carl-Bosch-Strasse 38
W-6700 Ludwigshafen(DE)

⑰ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
14.08.91 Patentblatt 91/33

⑱ Erfinder: **Wunder, Rainer, Dr.**
Am Moenchsbusch 20
W-6724 Dudenhofen(DE)
Erfinder: **Nitzschmann, Robert E., Dr.**
Anselm-Feuerbach-Strasse 6
W-6710 Frankenthal(DE)
Erfinder: **Meyer, Bernd, Dr.**
Weschnitzaecker 8
W-6942 Moerlenbach(DE)

⑲ Benannte Vertragsstaaten:
AT BE DE ES FR GB IT NL

⑳ Verfahren zur Entfernung von Ammoniak aus Abgasen.

⑳ Bei einem Verfahren zur Entfernung von Ammoniak und gegebenenfalls Staub aus Abgasen, die bei der Herstellung von Düngemitteln anfallen, werden die Abgase in einer Absorptionszone mit im Kreis geführter Ammoniumnitratlösung behandelt. Die Ammoniumnitratlösung weist eine Temperatur ϑ von 20 bis 100 °C und am Eintritt in die Absorptionszone einen pH-Wert auf, der zumindest einem aus der folgenden Formel sich ergebenden Wert entspricht

$$\text{pH} \geq \frac{105}{117,5 - \vartheta} + 0,16 \ln \frac{Y_{\text{NH}_3}}{100}$$

in der Y die Ammoniakkonzentration des zu behandelnden Gases in mg/Nm³ bedeutet.

EP 0 440 932 A2

VERFAHREN ZUR ENTFERNUNG VON AMMONIAK AUS ABGASEN

Vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Entfernung von Ammoniak und gegebenenfalls Staub, aus Abgasen die bei der Herstellung von Düngemitteln anfallen.

Bei der Herstellung von ammoniumhaltigen Düngemitteln bzw. bei Düngemitteln die Ammoniak abspalten können, z.B. Harnstoff enthaltenden Düngemitteln, fallen in verschiedenen Verfahrensstufen ammoniakhaltige Abluftströme unterschiedlicher Menge und Konzentration an, die vor der Abgabe an die Umwelt gereinigt werden müssen.

So fallen z.B. nach dem sogenannten Nitrophosphat-Prozeß, bei dem Rohphosphate mit Salpetersäure aufgeschlossen werden, in den Stufen der Kalksalpetertetrahydrat-Umwandlung, der Neutralisation der NP-Säure und den folgenden Stufen der Granulation, des Trocknens, Beschichtens und Abkühlens ammoniakhaltige Abgase an, die gegebenenfalls auch staubhaltig sein können.

Zur Entfernung von Ammoniak aus solchen Abgasen ist es bekannt, diese in einem Absorptionsverfahren mit einem säurehaltigen Waschmittel zu behandeln (vgl. Preprints 1988 Technical Conference, Edmonton, Canada, 12. bis 15. September 1988 (TA/88/12), und VDJ-Berichte Nr. 730, 1989, Seiten 395-415). Die Ammoniakkabsorption mit Salpetersäure ist jedoch nicht ganz so unproblematisch, wie es zunächst den Anschein hat. Selbst niedrig konzentrierte Salpetersäure hat bei den in Betracht kommenden Temperaturen einen HNO_3 -Partialdruck, der unweigerlich zur Bildung von Ammoniumnitrat aerosolen führt, wenn das Ammoniak nicht vollständig absorbiert wird. Die hierfür erforderliche zulässige Säurekonzentration muß in Abhängigkeit von der zu absorbiierenden Ammoniak-Menge und der Temperatur im Absorber experimentell ermittelt werden (vgl. VDJ-Berichte, loc.cit. Seite 400). Die Vermeidung der Aerosolbildung ist deshalb besonders wichtig, weil die Aerosole nicht mit den üblichen Gaswäschnern oder Tropfenabscheidern aus dem Gasstrom entfernt werden können.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Entfernung von Ammoniak und gegebenenfalls Staub aus Abgasen, die bei der Herstellung von Düngemitteln anfallen, durch Behandeln der Abgase in einer Absorptionszone mit einer im Kreis geführten Ammoniumnitratlösung anzugeben, bei dem die Bildung von Ammoniumnitrat aerosolen mit Sicherheit vermieden wird.

Es wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe dadurch gelöst werden kann, daß die Ammoniumnitratlösung eine Temperatur ϑ von 20 bis 100 °C und am Eintritt in die Absorptionszone einen pH-Wert aufweist, der zumindest einen aus der folgenden Formel sich ergebenden Wert entspricht

30

$$\text{pH} \geq \frac{105}{117,5 - \vartheta} + 0,16 \ln \frac{Y \text{ NH}_3}{100}$$

35 in der Y die Ammoniakkonzentration des zu behandelnden Gases in mg/Nm³ bedeutet.

Aus der Formel ergibt sich, daß der pH-Wert umso höher am Zulauf eingestellt werden muß, je höher die gewählte Temperatur innerhalb des Bereiches von 20 bis 100 °C ist und je höher die Ammoniakkonzentration, ausgedrückt in mg NH₃/Nm³ ist, um die Bildung von Aerosolen mit Sicherheit zu vermeiden.

Bei der Durchführung des erfundungsgemäßen Verfahrens, wird der im Kreis geführten Ammoniumnitratlösung vor ihrem Wiedereintritt in die Absorptionszone Salpetersäure zugesetzt, deren Menge selbstverständlich so zu bemessen ist, daß sie stöchiometrisch der Menge an Ammoniak entspricht, die in der Absorptionszone absorbiert und in Ammoniumnitrat übergeführt werden soll. Um den durch die obige Gleichung festgelegten Mindest-pH-Wert einhalten zu können, muß die im Kreis geführte Ammoniumnitratlösung umso größer sein, je höher der einzusetzende pH-Wert und je höher die NH₃-Konzentration in den zu reinigenden Gasen ist. Die im Kreis zu führende Mindestmenge an Ammoniumnitratlösung ergibt sich aus der zu absorbiierenden NH₃-Menge und der zur Neutralisation dieser Menge erforderlichen Salpetersäuremenge unter der Annahme, daß die Salpetersäure in der wässrigen Ammoniumnitratlösung vollständig dissoziiert ist zu

50

$$m \text{ Kreis} = \frac{1000 \text{ m NH}_3}{(1-x_{\text{NH}_4\text{NO}_3}) 17,03 \cdot 10^{-\text{pH}}}$$

In dieser Gleichung bedeutet

m Kreis = Massestrom Absorptionslösung

m NH₃ = Massestrom NH₃

x = Konzentration NH₄NO₃ in der Ammoniumnitratlösung kg/kg.

Diese Mindestmenge gilt für den Fall, daß die Salpetersäure an einer Stelle zusammen mit der Ammoniumnitratlösung der Absorptionszone zugeführt wird. Selbstverständlich kann man die Salpetersäure in mehrere Ströme aufgeteilt, auch in verschiedenen Höhen der Absorptionszone zuführen, wobei sich die Mindestmenge entsprechend der Zahl der zugeführten Salpetersäureströme erniedrigt. In jedem Fall gilt aber, daß der durch die Formel angegebene Mindest-pH-Wert nicht überschritten wird.

Da die aus dem Kreislauf ausgeschleusten Waschlösungen zweckmäßig im Rahmen der Düngemittelproduktion aufgearbeitet werden und daher in diese zurückgeführt werden, z.B. in die Neutralisationsstufe beim Nitrophosphatprozeß, sollte die Konzentration der Waschlösung an Ammoniumnitrat zweckmäßig 40 bis 60 Gew.-% betragen. Für den Fall, daß mit dem erfindungsgemäßen Verfahren Abgase, die auch Staub enthalten, behandelt werden sollen, der Bestandteile enthält, die in der Waschlösung nicht löslich sind, sollte der Gehalt an ungelösten Bestandteilen 30 Gew.-% nicht übersteigen, um Störungen durch Verstopfungen oder Ablagerungen zu vermeiden.

Zur Inbetriebnahme einer Anlage genügt es, die Absorptionszone mit Salpetersäure der vorgeschriebenen Konzentration zu beschicken, da sich während des Betriebes Ammoniumnitrat ohnehin bildet. Als Absorptionszone kann eine Füllkörperkolonne verwendet werden.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren fallen Ammoniumnitratlösungen bzw. Lösungen aus Ammoniumnitrat und anderen Düngemittelkomponenten in einer Menge an, die der absorbierten Ammoniakmenge und der ausgewaschenen Menge an Düngemittelstaub entsprechen. Diese Menge muß dem System entzogen werden. Die anfallenden Ammoniumnitrat- und ggf. andere Düngemittelkomponenten enthaltenden Waschlösungen können vorteilhaft der in die Düngemittelgranulation eingespeisten Maische zugesetzt und zusammen mit dieser zu Düngemitteln aufgearbeitet werden, so daß die aus der Abluft abgeschiedenen Schadstoffe wieder verwertet werden.

Die in den Beispielen enthaltenen Prozentangaben bedeuten, falls nicht anderes vermerkt, Gewichtsprozente.

Beispiel 1

Die Bezugszeichen beziehen sich auf die Figur

Durch Leitung (1) wird der Füllkörperkolonne (2) ein Abgas mit einem NH₃-Gehalt von 1 g/Nm³ zugeführt und dort im Gegenstrom mit einer 50 %igen Ammoniumnitratlösung bei einer Temperatur von 35 40 °C gewaschen. Die Füllkörperschüttthöhe beträgt 4 m. Der Kolonnendurchmesser ist so bemessen, daß je m² freien Querschnitts 6000 m³/h Abgas durchgesetzt werden können.

Am Kolonnenkopf werden je m³ Abgas 6 l einer 50 %igen Ammoniumnitratlösung aufgegeben, deren pH-Wert mittels 60 %iger Salpetersäure, die durch Leitung (3) in den Waschkreislauf eingeführt wird, auf ≥ 1,7 eingestellt wird. Der die Kolonne durch Leitung (4) verlassende Gasstrom (5) weist einen NH₃-Gehalt von < 50 mg/Nm³ und eine Beladung mit Ammoniumnitrat aerosolen von < 10 mg/Nm³ auf.

Die im Sumpf der Absorptionskolonne (2) abgezogene Flüssigkeit wird zum Kopf der Kolonne rezirkuliert und, nachdem sie erneut mit Salpetersäure auf einen pH-Wert von < 1,7 angesäuert wurde, als Waschflüssigkeit eingesetzt.

Durch Leitung (5) kann ein Teil der Waschlösung, entsprechend der gebildeten NH₄NO₃-Menge abgezogen und beispielsweise der der Granulation zugeführten Maische zugesetzt werden. Das mit dem gewaschenen Gasstrom und der Ammoniumnitratlösung aus dem System ausgeschleuste Wasser kann durch Leitung (6) ergänzt werden.

Beispiel 2

Wie in Beispiel 1 beschrieben, wird ein durch Leitung (1) zugeführtes Abgas in einer Füllkörperkolonne (2) mit einer 50 %igen Ammoniumnitratlösung gewaschen. Das Abgas enthält 150 mg/Nm³ Ammoniak und 250 mg/Nm³ Düngemittelstaub. Entsprechend dem Wasserdampfgehalt des Abgases beträgt die Temperatur in der Kolonne 78 °C. Der Kolonnendurchmesser ist so bemessen, daß je m² freien Querschnitts 2000 m³/h Abgas durchgesetzt werden können.

Am Kolonnenkopf werden je m³ Abgas 60 l einer 50 %igen Ammoniumnitratlösung aufgegeben, deren pH-Wert mittels 60 %iger Salpetersäure, die durch Leitung (3) in den Waschkreislauf eingeführt wird, auf ≥ 2,7 eingestellt wird. Der die Kolonne durch Leitung (4) verlassende Gasstrom weist einen NH₃-Gehalt von <

50 mg//Nm³ und einen Gesamt-Staubgehalt, bestehend aus Düngemittelstaub und Ammoniumnitrateaerosolen, von < 50 mg/Nm³ auf.

Die Waschflüssigkeit wird wie in Beispiel 1 beschrieben rezirkuliert, der pH-Wert auf ≥ 2,7 eingestellt und wieder als Waschflüssigkeit eingesetzt.

5 5. Abzug und Verwertung der Waschlösung sowie die Ergänzung von Wasser erfolgen wie in Beispiel 1 beschrieben.

Beispiel 3 (Vergleichsbeispiel)

10 10. Wie in Beispiel 2 beschrieben, wird ein durch Leitung (1) zugeführtes Abgas in einer Füllkörperkolonne (2) mit einer 50 %igen Ammoniumnitratlösung gewaschen. Das Abgas enthält 150 mg/Nm³ Ammoniak. Entsprechend dem Wasserdampfgehalt des Abgases beträgt die Temperatur in der Kolonne 78 °C. Der Kolonnendurchmesser ist so bemessen, daß je m² freien Querschnitts 6000 m³/h Abgas durchgesetzt werden können.

15 15. Am Kolonnenkopf werden je m³ Abgas 3 l einer 50 %igen Ammoniumnitratlösung aufgegeben, deren pH-Wert mittels 60 %iger Salpetersäure, die durch Leitung (3) in den Waschkreislauf eingeführt wird, auf 1,0 eingestellt wird. Der die Kolonne durch Leitung (4) verlassende Gasstrom weist einen NH₃-Gehalt von < 50 mg/Nm³, jedoch einen Gehalt an Ammoniumnitrateaerosolen von 125 mg/Nm³ auf.

20 20. Patentansprüche

1. Verfahren zur Entfernung von Ammoniak und gegebenenfalls Staub aus Abgasen, die bei der Herstellung von Düngemitteln anfallen durch Behandeln der Abgase in einer Absorptionszone mit einer im Kreis geführten Ammoniumnitratlösung, dadurch gekennzeichnet, daß die Ammoniumnitratlösung eine Temperatur θ von 20 bis 100 °C und am Eintritt in die Absorptionszone einen pH-Wert aufweist, der zumindest einem aus der folgenden Formel sich ergebenden Wert entspricht

25 25.

$$30 \quad \text{pH} \geq \frac{105}{117,5 - \theta} + 0,16 \ln \frac{Y \text{ NH}_3}{100}$$

in der Y die Ammoniakkonzentration des zu behandelnden Gases in mg/Nm³ bedeutet.

35 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Ammoniumnitratlösung ungelöste Feststoffe enthält.

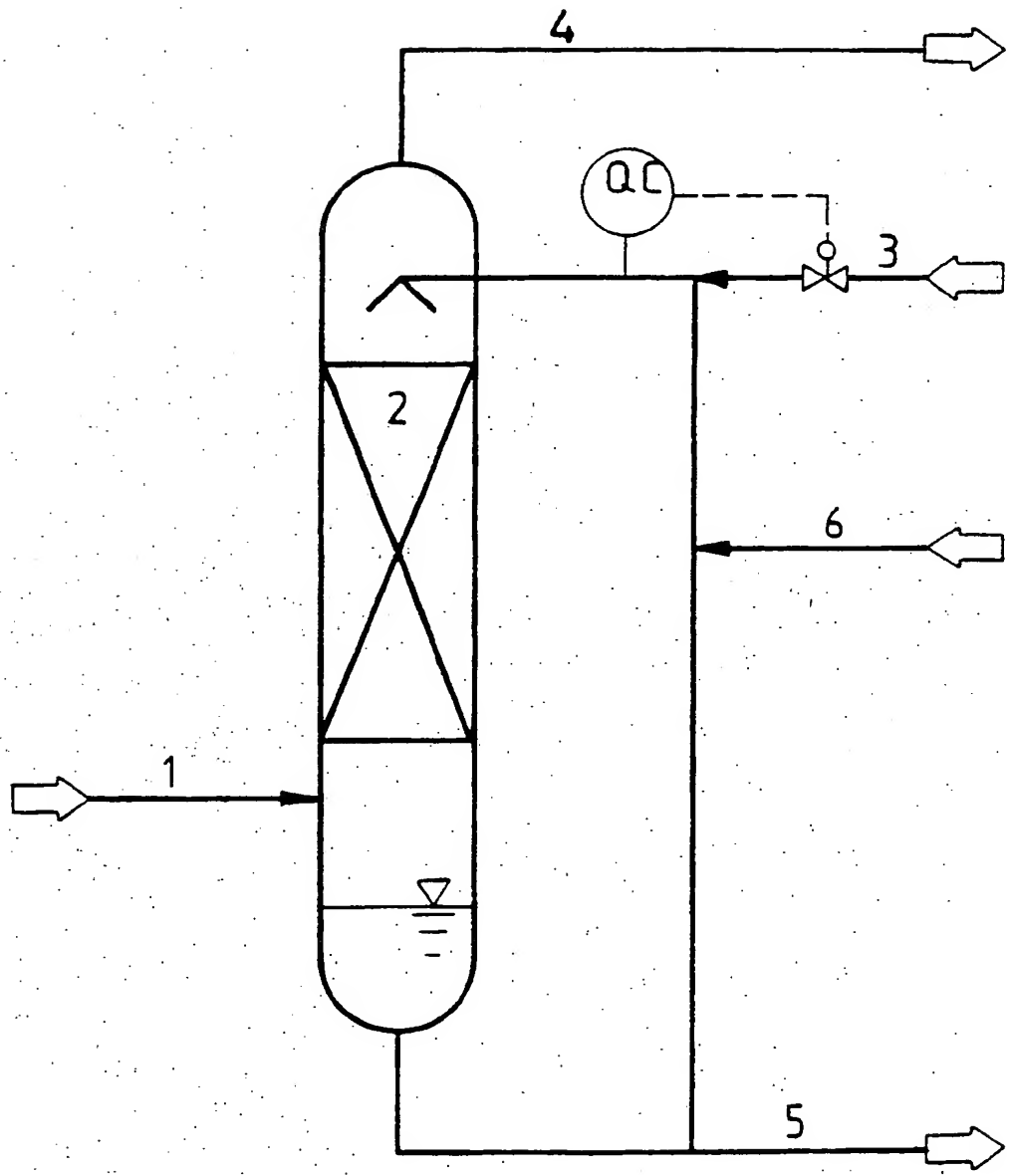
3. Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Ammoniumnitratlösung eine Konzentration von 40 bis 60 Gew.-% aufweist.

40 4. Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Absorption in einer Füllkörperkolonne durchgeführt wird.

45 5. Verfahren nach Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man aus der im Kreis geführten Ammoniumnitratlösung einen Teilstrom abzweigt und diesen in die Düngemittelproduktion zurückführt.

50

55





Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



⑪ Veröffentlichungsnummer: **0 440 932 A3**

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑬ Anmeldenummer: 90124073.9

⑮ Int. Cl.⁵: **B01D 53/34**

⑭ Anmeldetag: 13.12.90

⑯ Priorität: 10.01.90 DE 4000540

⑰ Anmelder: **BASF Aktiengesellschaft**
Carl-Bosch-Strasse 38
W-6700 Ludwigshafen(DE)

⑯ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
14.08.91 Patentblatt 91/33

⑰ Erfinder: **Wunder, Rainer, Dr.**
Am Moenchsbusch 20
W-6724 Dudenhofen(DE)
Erfinder: **Nitzschmann, Robert E., Dr.**
Anselm-Feuerbach-Strasse 6
W-6710 Frankenthal(DE)
Erfinder: **Meyer, Bernd, Dr.**
Weschnitzaecker 8
W-6942 Moerlenbach(DE)

⑯ Benannte Vertragsstaaten:
AT BE DE ES FR GB IT NL

⑯ Veröffentlichungstag des später veröffentlichten
Recherchenberichts: 21.08.91 Patentblatt 91/34

⑯ Verfahren zur Entfernung von Ammoniak aus Abgasen.

⑯ Bei einem Verfahren zur Entfernung von Ammoniak und gegebenenfalls Staub aus Abgasen, die bei der Herstellung von Düngemitteln anfallen, werden die Abgase in einer Absorptionszone mit im Kreis geführter Ammoniumnitratlösung behandelt. Die Ammoniumnitratlösung weist eine Temperatur ϑ von 20 bis 100 °C und am Eintritt in die Absorptionszone einen pH-Wert auf, der zumindest einem aus der folgenden Formel sich ergebenden Wert entspricht

$$\text{pH} \geq \frac{105}{117,5 - s} + 0,16 \ln \frac{Y \text{ NH}_3}{100}$$

in der Y die Ammoniakkonzentration des zu behandelnden Gases in mg/Nm³ bedeutet.

EP 0 440 932 A3

BEST AVAILABLE COPY

BEST AVAILABLE COPY



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 90 12 4073

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE

Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A	Chemie-Ingenieur-Technik vol. 39, no. 19, 10 Oktober 1967, Weinheim, BRD Seiten 1101 - 1106; H. SCHLAUG: "Verfahren zur gleichzeitigen Gasreinigung von staub- und gasförmigen Verunreinigungen" * das ganze Dokument *	1, 2	B01D53/34
A	DE-C-539642 (T. HOBLER) * Anspruch 1 *	1, 3, 4	
A	DE-C-342001 (A. BAMBACH) * das ganze Dokument *	1, 3	
RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)			
B01D, C05C			
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort BERLIN	Abschlußdatum der Recherche 05 JUNI 1991	Prüfer BERTRAM H. E. H.	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur	<p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument I : aus anderen Gründen angeführtes Dokument</p> <p>A : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>		